

This Page Is Inserted by IFW Operations
and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents *will not* correct images,
please do not report the images to the
Image Problem Mailbox.

⑫ 公開特許公報(A)

昭61-93130

⑬ Int. Cl.⁴

識別記号

庁内整理番号

⑭ 公開 昭和61年(1986)5月12日

A 61 K 45/02

7043-4C

審査請求 未請求 発明の数 1 (全10頁)

- ⑮ 発明の名称 低投与量にてヒトの各種病気を系統的に処置するためのγ-インタフェロン含有剤
- ⑯ 特 願 昭60-218143
- ⑰ 出 願 昭60(1985)10月2日
- 優先権主張 ⑱ 1984年10月5日 ⑲ 西ドイツ(DE) ⑳ P3436637.7
- ㉑ 発 明 者 ヨハン フリードリッ ドイツ連邦共和国、7901 ヒュツテイヤイム、ハムラン
ヒ フォン アイヒボ ゲン 6番
ルン
- ㉒ 出 願 人 ビオフェロン ビオヒ ドイツ連邦共和国、7958 ラウプハイム 1、エルビン・
エミシェ サブスタン レントシュレール・シュトラッセ 21番
ツェン ゲゼルシャフ
ト ミット ベシユレ
ンクテル ハフツング
ウント コムパニー
- ㉓ 代 理 人 弁理士 浜田 治雄
- 最終頁に続く

明 細 書

1. 発明の名称

低投与量にてヒトの各種病気を系統的に
処置するためのγ-インタフェロン含有
剤

2. 特許請求の範囲

- (1) 約60kgの体重と1.7㎡の体表面積とを有する成人患者に対し日数乃至月数の間隔で投与するよう、1日投与量として0.1～2,000,000国際基準単位(I.E.) (約10～200μgに相当)を投与する、ヒトの病気を系統的に処置するためのγ-インタフェロン含有剤。
- (2) 腫瘍(充実性腫瘍および悪性血液系統疾患)を処置するための特許請求の範囲第1項記載の薬剤。
- (3) 腫瘍を再発予防するための特許請求の範囲第1項記載の薬剤。
- (4) 急性ウイルス病を処置するための特許請求の範囲第1項記載の薬剤。
- (5) 慢性ウイルス病を処置するための特許請求

の範囲第1項記載の薬剤。

- (6) 急性ウイルス病を予防するための特許請求の範囲第1項記載の薬剤。
- (7) 慢性ウイルス病を予防するための特許請求の範囲第1項記載の薬剤。
- (8) ヒト乳頭腫ウイルス(HPV)に起因する病気を処置するための特許請求の範囲第1項記載の薬剤。
- (9) 尖形コンジローマを処置するための特許請求の範囲第8項記載の薬剤。
- (10) 乾癬症を処置するための特許請求の範囲第1項記載の薬剤。
- (11) 尋常性乾癬を処置するための特許請求の範囲第10項記載の薬剤。
- (12) アレルギー症を処置するための特許請求の範囲第1項記載の薬剤。
- (13) 気管支喘息を処置するための特許請求の範囲第12項記載の薬剤。
- (14) クローン病を処置するための特許請求の範囲第1項記載の薬剤。

- (15) 筋萎縮性側索硬化症を処置するための特許請求の範囲第1項記載の薬剤。
- (16) 疼痛を処置するための特許請求の範囲第1項記載の薬剤。
- (17) 腫瘍に起因する疼痛を処置するための特許請求の範囲第12項記載の薬剤。
- (18) ヒト細胞によりまたは遺伝子工学法により産生される γ -インタフェロンを特徴とする特許請求の範囲第1項記載の薬剤。
- (19) γ -インタフェロンを含有する薬剤と、他のインタフェロンおよび/または白血球により形成されたもしくは遺伝子工学法により産生された他の細胞媒体とを含有することを特徴とする特許請求の範囲第1項記載の薬剤。
- (20) 腫瘍、ウイルス病、乾癬、喘息および疼痛の治療に従来使用されている他の物質をさらに添加したことを特徴とする特許請求の範囲第1項記載の薬剤。
- (21) 静脈内、筋肉内または皮下の投与形態であることを特徴とする特許請求の範囲第1項乃

至第17項のいずれかに記載の γ -インタフェロン含有剤。

- (22) ポリペプチド治療の当業者に知られた投与形態で投与されることを特徴とする特許請求の範囲第21項記載の薬剤。

3. 発明の詳細な説明

(発明の要約)

約60kgの体重と1.7 m²の体表面積とを有する成人患者に対し日数乃至月数の間隔で投与するよう、1日投与量として0.1~2,000,000 国際基準単位(I. E.) (約10~200 μ gに相当)を投与するヒトの病気を系統的に処置するための γ -インタフェロン含有剤につき開示する。

本発明は、低投与量にてヒトの各種の病気を系統的に処置するための γ -インタフェロン含有剤に関するものである。

従来公知の全てのインタフェロンは、その構造遺伝子のヌクレオチド配列間並びにそのアミノ酸配列間における同族性に基づいて明確に3

種の群、すなわち α -IFN、 β -IFNおよび γ -IFNに分類される。

これらの使用されている名称は「インタフェロン命名委員会」(ジェー・ウイルセク(1983)によりアルチベス・オブ・バイロロジー、第77巻、第283-285頁に記されている)の最新の提案にしたがっている。上記の主たる基準に加え、 γ -IFN群を特性化するには、上記他の群のインタフェロンと免疫学的に交差反応せずかつ α -IFNおよび β -IFNとは異なりpH2において生物学的不安定性を示すことに注目することができる。

γ -IFNは全体的に白血球を刺激するので薬剤の分野によれば一般にバフィーコートと呼ばれ、ミトゲン、抗原または特異性抗体により複雑な過程で、たとえばインタロイキン1

(IL1)、インタロイキン2(IL2)、コロニー刺激因子(CSF)、移動阻止因子(MIF)、マクロファージ活性因子(MAF)、腫瘍壊疽因子(TNF)、リンホトキシン(LT)

および繊維芽細胞成長因子(FCF)のような多数の他の因子(媒体)と一緒に産生される。これら他の因子はジェー・エー・ゲオルギアデス等により「インタフェロンおよびその用途」(ビー・イー・ケイムおよびダブリュー・エー・カーター編)、スプリングー出版(1984)に記載され、さらにビー・エッチ・ワクスマン、「リンホトキンの生物学」、エス・コーヘン等編、アカデミー・プレス出版(1979)に記載されている。

リンパ球のサブ群により形成されるような因子を一般にリンホキンと呼ぶ。この群に γ -IFNも属し、主としてT-リンパ球により産生される。 γ -IFNを産生するT-リンパ球の合成自身も上記因子の存在により影響を受ける。さらに、 γ -IFNを構造的に産生する現在の確立した或いは形質転換された細胞ラインは、エヌ・フジイ等によりジャーナル・イミューノロジー、第130巻、第1683-1686頁に記載され、さらにエー・ツロトニク等によ

リジャーナル・イミューノロジー、第131巻、第794-800頁に記載されている。

ヒト粗製 γ -IFNを得るための好適方法は次のように記載されている。出発材料としては保存血のリンパ球リッチな血漿フラクション、いわゆる「パフィーコート」を使用し、これを貯蔵すると共に600-800gの恒重な遠心分離により血漿残渣から分離する。ベレット化した全白血球を予備加温された媒体中に細胞5,000,000個/mlの濃度で懸濁させる。この細胞懸濁物の所定量を、適当な培養容器において、ミトゲン（たとえばフィトヘマグルチニン）およびホルボルエステル（たとえばホロボルミリスチル酢酸（PMA））を添加した後に37℃にて振盪機で70時間まで培養する。 γ -IFN含有の培養上澄みを遠心分離により採取し、そして使用するまで4℃にて貯蔵することができる。一般に、このように得られた生成物は1ml当たり約10,000国際基準単位（I.E.）の γ -IFNを含有する。

確なヌクレオチド配列が存在するとしても、宿主細胞により産生される生成物の γ -IFN分子は必ずしも天然に産生される γ -IFNと同一でない。「後処理」により特異作用を維持しながらこの変化を得る可能性は、いわゆる蛋白質設計により拡大され、その構造遺伝子を化学的または生化学的な完全合成もしくは変換によって変化させることができる。

ヒト遺伝子を受け入れるための宿主細胞としてはバクテリア（たとえばイー・コリ）（たとえばジー・シモンズ等によりジーン、第28巻、第55-64頁（1984）に記載されている）の他に酵母（たとえばサッカロミセス・セレビシー）（たとえばアール・デリンク等によりスクレイック・アシード・リサーチ、第11巻、第1819-1837頁（1983）に記載されている）または真核細胞（たとえば支那ハムスター卵細胞）（たとえばエス・ジェー・シャイル等によりプロシーディング・ナショナル・アカデミー・サイエンス・USA、第80

γ -IFN含有量は、CPE-還元テストにより適当な標準細胞（たとえば、WISH）において試験ウイルス（たとえば、ネズミのEMC）を用いてナショナル・インスチテュート・オブ・ヘルス（USA）の基準Gr23-901-530にしたがい生成物の抗ウイルス活性として測定される。

γ -IFN製剤を得るための他の方法は、ワイ・ケー・イップ等により「感染および免疫」（1981年10月）、第34巻、第131-133頁並びに米国特許第4,376,821号および第4,376,822号さらに第4,460,685号公報に記載されている。

ヒト γ -IFN製剤を得るための基本的な他の方法は、ヒトの構造遺伝子を適当なベクターにより異質の宿主細胞中へ導入して行なわれる。これらの組換え遺伝子は、構造的に或いは宿主細胞の特異性誘発物質の添加により発現される。

たとえ構造遺伝子において、必然的に誘導されうるアミノ酸配列の合成をもたらすような明

巻、第4654-4658頁（1983）に記載されている）または猿細胞（たとえば、ビー・ダブリュー・グレイ等により、ネイチャー、第295巻、第503-508頁（1982）に記載されている）を使用することができる。

これらの系のいずれかにおいて γ -IFNは培養液1ml当たり100,000 I.E.以上の濃度まで蓄積し、或いは宿主自身に蓄積してこれを細胞の蛋白質含有量の25%まで蓄積させる。

上記方法により得られた γ -IFN生成物の蓄積または精製は、次の方法を単独でまたは組み合わせて用いることにより行なうことができる：

1. 調節された多孔質ガラス（CPG）またはシリカゲル；
2. ゲル濾過（たとえばAcA54またはセファセルS200）；
3. イオン交換クロマトグラフィー（CM-セファロースまたはホスホセルロースまたはDEAE-セルロース）；
4. 親和性クロマトグラフィー（ConA-セ

ファロースまたはポリ-U-セファロースまたはCu-キレートセファロース) ;

5. 免疫親和性クロマトグラフィー (抗- γ -IFN-セファロース) ;

6. HPLC (たとえば逆転相材料による) .

対応の方法はワイ・ケー・イップ等、「ヒト γ (免疫) インタフェロンの部分精製および特性化」、プロシーディング・ナショナル・アカデミー・サイエンス・USA、第78巻、第1601~1605頁(1981) 或いはディー・ノビック等、EMBOジャーナル、第2巻、第1527~1530頁(1983)、或いはドイツ特許第3136166 A号公報に記載されている。

適当な組み合わせにより、電気泳動的な均一性まで精製することが可能であり、現在これにより得られている最高の特異活性は100,000,000~200,000,000 I.E.である一方、記載された平均値は10,000,000~50,000,000 I.E.である。

従来、インタフェロン (α -IFN、 β -

IFN、 γ -IFN) は極めて異なる投与量および投与方法により患者に治療投与されている。毎週1回もしくは多数回投与される約10,000,000 I.E.までの投与量は、低投与量といわれ、また20,000,000~50,000,000 I.E.の投与量は高投与量といわれる。

インタフェロンの治療用途の初期には、適当な生物工学的製造法が存在しなかったため、これらの物質は極く僅かの量しか使用できず、したがって3,000,000 I.E.より少ない投与量しか投与できなかった。それより多い投与量は、 α -IFNおよび β -IFNにおいて1970年代の中頃以来、また γ -IFNについては1~2年前から可能となった。それ以来、系統的処置においては3,000,000 I.E.より少ない投与量が一般に耐性および毒性研究並びに薬理学的研究に使用されている。

α -IFNおよび β -IFNについて、腫瘍およびウイルス病の系統的処置に際し約3,000,000 I.E.までの投与量は有効でないか或いはそれ以

上の投与量が使用されている (腫瘍: ジェー・エム・キルクウッドおよびエム・エス・エルンストフ、ジャーナル・クリニカル・オンコロジー、第2巻、第336~352頁(1984) ; エー・ビリアウ、コントロールド・オンコロジー、第20巻、第251~269頁(1984) ; イー・エム・ボンナムおよびアール・ジェー・スピーゲル、ジャーナル・バイオロジカル・リスペクティブ・モディフィケーション、第3巻、第580~598頁(1984) ; ウイルス病: ティー・シー・メリガン等、N. Engl. J. Med.、第298巻、第981~987頁(1978) ; イー・ハイデマン等、ドイツチェン・メジカル・ウィツセンシャフトリッヒカイト、第107巻、第695~697頁(1982) ; エス・レビン、イスラヘル・ジャーナル・メディカル・サイエンス、第19巻、第955~958頁(1983) ; エー・ビリアウ (上記)、エフ・ビー・グリーンベルクおよびエム・ダブリュー・ハーモン、ジェー・エ

ー・アームストロング (ビー・イー・ケイムおよびダブリュー・エー・カーター編)、「インタフェロンおよびその用途」、スプリングー出版、ベルリン(1984))。局部治療 (腫瘍内、腫瘍外、心室内、卵胞内、病巣内、病巣外または鼻孔内投与) においてのみ3,000,000 I.E.未満の投与量が、高投与量 (上記文献) の系統的用途とほぼ同様な効果を局部的に示す。

帯状疱疹のような急性ウイルス病の場合、体重1 kg当り毎日500,000 I.E.の α -IFNまたは β -IFNが有効であり、すなわち成人の場合毎日約30,000,000 I.E.である (ティール・シー・メリガン (上記) ; イー・ハイデマン等、オンコロジー、第7巻、第210~212頁(1984))。慢性の活性B型肝炎のような慢性ウイルス病の場合、一般に3,000,000~10,000,000 I.E.の α -IFNまたは β -IFNを毎日または週に3回投与する (アール・ミュラー等、ツァイトシュリフト・ガストロエントロロジー、第20巻、第105~109頁

(1982); エー・ピリアウ(上記); エスレビン(上記))。

試験管内実験に基づき、 γ -IFNは α -IFNまたは β -IFNよりも低い抗ウイルス活性であると推定される(たとえばエー・ムノズ、エル・カラスコ: FEMS・マイクロバイオロジー・レターズ、第21巻、第105-111頁(1984))。これらに基づき、 γ -IFNはウイルス病の系統的治療には従来使用されていなかった。

従来、腫瘍を有する患者は、第1期相段階の範囲内でのみ処理されていた。したがって、これら病気における γ -IFNの治療効果についての報告は得られていない(エス・ヤマザキ、ジャバニーズ・ジャーナル・メディカル・サイエンス・バイオロジー、第37巻、第209-223頁(1984); エス・エー・シャウイン等、ジャーナル・バイオロジカル・リスペクティブ・モジリケーション、第3巻、第559-607頁(1984); ジェー・ユー・グッ

タマン等、カンサー・リサーチ、第44巻、第4164-4171頁(1984); ニーデルレ等(エッチ・キルツナーおよびエッチ・シェンケンス編)、「インタフェロン系の生物学」(1984)、エルセビール出版、アムステルダム(1985))。

従来、 γ -IFNは乾癬、アレルギー症、クローン病、筋萎縮性側索硬化症および疼痛には使用されていない。

γ -IFNの治療効果に対する幾つかの臨床試験において、種々の病気を有する患者が処置された。 γ -IFNの最適有効投与量を決定するため、毎週1回または多数回50,000 I.E.~100,000,000 I.E.の投与量が系統的に投与された。これらの研究において驚くことに、 γ -IFNは α -IFNもしくは β -IFNとは異なり極めて多くの病気に治療上有効でありかつ γ -IFNの有効投与量は全ての病気において0.1~2,000,000 I.E.、すなわち10~200 μ gの範囲の極めて低い投与量であることが示

された。このような低投与量で治療された患者の場合、それより高い投与量で得られた効果と同様な γ -IFNの効果がしばしば確認された。高投与量に対するこの極めて低い投与量の利点は、特に2名の患者において印象的に示され、 γ -IFNの治療効果は投与量を高めた患者におけると同様に出現した(実施例1および2)。

低投与量における γ -IFNの効果は、たとえば副腎腫(実施例№1~3)、偽粘液腫(実施例№4)、乳房腫(実施例№5)、免疫細胞腫(実施例№6)、黒色腫(実施例№7)、ホジキン病(実施例№8)、シュミンケ腫瘍(実施例№9)、滑液肉腫(実施例№10)および脾臓癌(実施例№11)のような各種の腫瘍において示された。

特に驚異的な効果は、たとえば慢性の活性B型肝炎(実施例№12)、帯状疱疹(実施例№13および14)並びにコンジローマ(実施例№15)において示された。 γ -IFNは、これらの病気において僅少の試験管内活性にもか

かわらず α -IFNもしくは β -IFNと同じ投与量におけるだけでなく、これら両種のインタフェロンよりも相当低い投与量においてさえ治療効果を示した。

同様に、次の病気においても γ -IFNの効果を示された: 喘息(実施例№16)、クローン病(実施例№17)、筋萎縮性側索硬化症(実施例№18)および疼痛(実施例№1, 2, 3, 9および10)。

系統的処置につき、天然 γ -IFNおよび組換え γ -IFNは次のように投与することができる: 1回または数分間、数時間、数日または数週間にわたる静脈内投与、筋肉内投与および/または皮下投与。腫瘍内、腫瘍外、病巣内もしくは病巣外の投与においても局部投与と同様に系統的作用が得られる。全ての投与形態において当業者に知られた投与形態を使用することができ、たとえばマイクロカプセルおよび超微小カプセル、リボソームおよびプラスタとすることができ。毎日100,000 I.E.(すなわち約

10 μ g) ~ 2,000,000 I.E. (すなわち約200 μ g) の投与量を毎日1回投与することができ、或いは多数回に分割投与することができる。数日にわたる投与の場合0.1 ~ 2.0×10^6 I.E. (すなわち約10 ~ 200 μ g) を次のようにして投与することができる:

- (a) 毎日連続して、
- (b) 2 ~ 6日間全部
- (c) 1週間1回
- (d) 2 ~ 4週間全部
- (e) 毎月1回
- (f) 病状が悪化した都度。

0.1 ~ 2.0×10^6 I.E. の投与量は体重60 kgおよび体長170 cm (体表面積1.74 m^2 に相当) の患者に対するものである (ドゥボア・アンド・ドゥボア、Arch. intern. Med.、第17巻、第863頁 (1916))。したがって、個々の患者については個人当りの投与量は体表面積1 m^2 当り0.06 ~ 1.2×10^6 I.E. となる。

r-インタフェロン製剤の効果を高めるには、

次の物質をさらに添加することができる:

- (a) 他のインタフェロンおよび/または白血球により形成されたまたは遺伝工学法で産生された細胞媒体、たとえばIL1、IL2、CSF、MIF、MAF、TNF、LTおよびFGFなどの投与;
 - (b) 腫瘍、ウイルス病、乾癬、アレルギー症および疼痛の治療に従来使用されている物質、たとえばアルキル化剤、フォル酸拮抗剤、核酸物質代謝の代謝防止剤、紡錘毒、抗生物質、免疫治療剤、ピリミジン同族体、プリンヌクレオシド、アミン、トリアゾールヌクレオシド、コルチコイド、カルシウム、抗ヒスタミン剤、レチノイド、感光性物質、リボキシゲナーゼもしくはシクロオキシゲナーゼの阻止剤、フマル酸およびその塩、麻酔薬、精神医薬、局所麻酔薬、鎮痙剤、抗リウマチ剤、カルシウム拮抗剤およびベータブロッカー剤などの投与。
- これに関する詳細な論文およびその他の物質

はUICC (Hrsg.) によりクリニッシェ・オンコロジー、スプリングー出版 (1982) に記載され、ジェー・フィッシャー (Hrsg.) によりポケットブック・オブ・オンコロジー、アーバンおよびシュバイツェンベルク (1983) に記載され、イー・デ・クレルクによりバイオケミカル・ジャーナル、第205巻、第1-13頁 (1982) に記載され、ケー・ジー・ニコルソンによりランセット、第2巻、第503-506頁、第562-564頁、第617-621頁、第677-682頁、第736-739頁 (1984) に記載され、さらにブラウナー・ファルコ等によりデルマトロジー・アンド・ベネロロジー、第3版、スプリングー出版、ベルリン (1984) に記載され、ビー・ニーチェにより疼痛治療の実際、第1-10頁

(1984) に記載され、エッチ・ジェー・センおよびエー・グラウスにより、メドウエルト、第35巻、第1235-1240頁 (1984) およびケー・エム・ホーレーにより N. Engl. J.

Med.、第313巻、第84-95頁 (1985) に記載されている。

- (c) たとえば臨床腫瘍学、スプリングー出版 (1982) にUICC (Hrsg.) により記載されたような放射能物質を照射または導入することによる放射線治療。

各投与形態の製剤を作成するには、当業者に知られた助剤、たとえば血清蛋白質 (たとえばヒト血清アルブミン)、緩衝物質 (たとえば磷酸塩)、グリシン、ソルビン酸、ソルビン酸カリウム、飽和植物脂肪酸の部分グリセリド混合物、水並びに塩類もしくは電解質、たとえばプロタミン硫酸塩、磷酸二ナトリウム、磷酸二カリウム、塩化ナトリウムおよび亜鉛塩が使用される。

実施例1

患者: ジー・エス、男性、57才、体重91 kg、身長182 cm

診断: 右側上腕骨における骨転移を有する副腎腫。

右腕の強度の疼痛および減少した運動性
 物質：イー・コリからのヒト γ -IFN製剤
 投与方法：筋肉内
 治療法：2週間にわたり毎週4回100 μ gを
 投与し、次いで投与量を200、400、
 800および1600 μ gに増加
 次いで4週間にわたり毎週1回2100
 μ g
 結果：100 μ gを1回注射した後、疼痛は明
 らかに減少しかつ患者は腕を極めて良好
 に運動させることができ、100 μ gを
 8回注射した後に疼痛はもはや認められ
 なかった。2100 μ gを1回注射して
 から4日後、再び上腕部に疼痛が生じた。

実施例2

患者：ビー・エッチ、男性、51才、体重84
 kg、身長182cm
 診断：肺転移および骨転移を有する副腎腫、
 骨盤領域および腰椎-仙骨領域における
 疼痛

日50 μ g投与し、次いで7日間にわた
 り毎日100 μ gを投与し、かつDFMO
 を毎日3 \times 4g投与した。
 結果：7日目に疼痛は減少し、14日目に患者
 は完全に疼痛がなくなった。12日以降
 尋常性乾癬が減退し、治療の終りにはほ
 ぼ完全に消滅した。
 17日間の治療の後、患者が退院する際
 皮膚および肝臓転移の部分的減退が認め
 られた。患者の一般的所見は明らかに改
 善された。

実施例4

患者：エフ・ディー、男性、46才、体重64
 kg、身長183cm
 診断：腹腔に4個の膿腫を有する腹膜偽粘液腫
 物質：イー・コリからのヒト γ -IFN製剤
 投与方法：筋肉内
 治療法：2週間にわたり毎週4回100 μ g
 結果：100 μ gを3回注射した後、4個の膿
 腫のうち2個が消滅した。

物質：イー・コリからのヒト γ -IFN製剤
 投与方法：筋肉内
 治療法：2週間にわたり毎週4回100 μ gを
 投与し、その後投与量を200 μ gまで
 増加
 結果：100 μ gを2回注射した後、疼痛は明
 らかに減少しかつ100 μ gを3回注射
 した後さらに疼痛が減少した。200 μ g
 を4回注射した後、疼痛が再び増大した。

実施例3

患者：グブリュー・アール、男性、74才、体
 重64kg、身長170cm
 診断：皮膚、肺および骨の転移を伴う副腎腫、
 尋常性乾癬
 物質：イー・コリからのヒト γ -IFN製剤お
 よびジフルオロメチルオルニチン(DF
 MO)
 投与方法： γ -インタフェロンは静脈内、DFM
 Oは経口投与
 治療法：先ず γ -IFNを10日間にわたり毎

実施例5

患者：ケー・グブリュー、男性、59才、体重
 73kg、身長178cm
 診断：拡散性の骨髄および肝臓浸潤並びに過度
 の背椎増血を伴う悪性乳房腫
 物質：イー・コリからのヒト γ -IFN製剤
 投与方法：静脈内
 治療法：5週間にわたり毎週5回50 μ g
 結果：5週間の治療の後、肥大した肝臓の量的
 減少および1700E/1から1000
 E/1までのアルカリホスファターゼの
 減少(正常値は約190E/1である)
 が認められた。

実施例6

患者：ユー・エフ、54才
 診断：進行性多形細胞免疫症
 物質：イー・コリからのヒト γ -IFN製剤
 投与方法：静脈内
 治療法：4週間にわたり毎週5回50 μ g
 結果：2週間の治療の後、症状はもはや進行性

でなくなり、さらに2週間の後リンパ節の膨張が減退した。

実施例 7

患者：エッチ・イー、男性

診断：悪性黒色腫の拳大の皮膚転移、主腫瘍は外科除去した。

物質：イー・コリからのヒト γ -IFN製剤

投与方法：静脈内

治療法：5週間にわたり毎週3～5回100 μ g

結果：3週間の治療の後、転移は90%減少し、次いで安定した。

実施例 8

患者：ジー・ケー、男性、50才、体重85kg、身長172cm

診断：ホジキン病、段階IVb、肝臓、肺骨髄および腹部リンパ節における転移

物質：ヒト白血球からのヒト γ -IFN製剤

投与方法：先ず皮下投与、次いで静脈内投与

治療法：3週間にわたり毎日、 0.01×10^6 の投与量を 1.0×10^6 I.E.まで増加

治療法：毎日50 μ g

結果：14日間の治療後、肋膜浸潤は消失した。

実施例 11

患者：エッチ・ケー、男性、体重86kg、身長181cm

診断：肝臓転移を伴う脾臓癌

物質：イー・コリからのヒト γ -IFN製剤

投与方法：静脈内

治療法：毎日100 μ g

結果：2日目以降、明らかに腫瘍の疼痛が減少した。患者は強い麻酔剤の必要量が明らかに減少した。

実施例 12

患者：エム・ケー、女性、39才

診断：慢性の活性B型肝炎

物質：イー・コリからのヒト γ -IFN製剤

投与方法：静脈内

治療法：10週間にわたり毎週5回、投与量を 0.05×10^6 I.E.から 2.0×10^6 I.E.まで増加させた。

結果：治療の終了時に肝臓転移の明らかな減少が確認された。さらに、B-症状が改善された。

実施例 9

患者：ジー・ビー、男性、61才

診断：肺転移の再発を伴うシュミンケ腫瘍

物質：イー・コリからのヒト γ -IFN製剤

投与方法：静脈内

治療法：12週間にわたり土曜日を除いて毎日 0.5×10^6 I.E.

結果：12週間の治療の後、肺転移の再発が遅延されて部分的治癒が確認された。患者は臨床から解放された。

実施例 10

患者：ビー・シー、女性、36才、体重52kg

診断：肺および肋膜転移並びに肋膜浸潤を伴う滑液肉腫。

主腫瘍は脚部切断により除去した。

物質：イー・コリからのヒト γ -IFN製剤

投与方法：静脈内

結果：治療中、DNAPは17422から5546まで低下した。

実施例 13

患者：イー・エス、女性

診断：聴覚障害および顔面麻痺を伴う耳の帯状疱疹

物質：白血球からのヒト γ -IFN製剤

投与方法：筋肉内

治療法：5日間にわたり毎日2回 0.5×10^6 I.E.

結果：5日間の治療の後、帯状疱疹はほぼ完全に治癒し、かつ神経の機能が正常化された。

実施例 14

患者：ティー・エス、男性、51才

診断：顔面麻痺を伴う耳の帯状疱疹

物質：イー・コリからのヒト γ -IFN製剤

投与方法：筋肉内

治療法：5日間にわたり毎日2回100 μ g

結果：5日間の治療の後、帯状疱疹が殆んど治

癒し、かつ神経の機能が正常化された。

実施例 1 5

患者：エヌ・エヌ、女性、20才
 診断：尖形コンジローマ
 物質：イー・コリからのヒト α -IFN製剤
 投与方法：皮下
 治療法：7日間にわたり毎日200 μ g
 結果：治療の終了後3週間以内にコンジローマはほぼ完全に消失した。

実施例 1 6

患者：アイー・ケー、女性、56才
 診断：気管支喘息
 物質：ヒト α -IFN製剤
 投与方法：皮下
 治療法：3日間の間隔でそれぞれ100 μ gづつ3回注射
 結果：治療の後、患者の喘息が明らかに減少した。コルチコステロイドを含む薬剤はもはや必要でなかった。テオフィリンの投与は投与量を半分まで減少させた。

投与方法：筋肉内

治療法：4週間にわたり毎週3回、投与量を0.1 $\times 10^6$ I.E.から1 $\times 10^6$ I.E.まで増加。その後、4週間にわたり毎週1回0.5 $\times 10^6$ I.E..

結果：治療中、上端部の機能が改善された。両手は再び屈曲しかつ伸縮させることができ、さらに肘関節の或る程度の伸縮および屈曲ならびに僅かな回転が可能となった。肩関節は再び僅かに持ち上げることが可能となった。

特許出願人

バイオフェロン バイオヒュミシエ

サブスタンツェン ゲゼルシャフト

ミット ベシュレンクテル ハフツング

ウント コムパニー

出願人代理人 弁理士 浜 田 治



実施例 1 7

患者：アイー・ビー、男性、44才、体重57 kg

診断：クローン病

物質：イー・コリからのヒト α -IFN製剤

投与方法：筋肉内または静脈内

治療法：8週間にわたり毎週3~4回、投与量を0.02 I.E.から0.5 $\times 10^6$ I.E.まで増加。

結果：クローン指数が治療により290から59まで低下した（クローン指数には、たとえば大便の回数、腹痛、一般所見、体重など多くの因子を考慮に入れる。これは点数をもって評価する。点数が高くなる程、症状は顕著である）。

実施例 1 8

患者：ダブリュー・ダブリュー、男性、61才、体重65 kg、身長175 cm

診断：筋萎縮性側索硬化症

物質：イー・コリからのヒト α -IFN製剤

第1頁の続き

優先権主張

⑫1984年10月5日⑬西ドイツ(DE)⑭P3436638.5

⑫1985年6月18日⑬西ドイツ(DE)⑭P3521733.2

⑫1985年9月4日⑬西ドイツ(DE)⑭85111184.9

⑫発明者 フランツ リンク ドイツ連邦共和国、8403 バツド アツバツハ、アム コ
ーレンシャクト 5番

⑫発明者 ハンス ヨアヒム オ ドイツ連邦共和国、7958 ラウプハイム、アドルフ・グレ
ベルト ーベル・シュトラッセ 12番

⑫発明者 ヨゼフ ブルゾスカ ドイツ連邦共和国、7958 ラウプハイム、ホツパンベーク
10番